

Specificații tehnice (F4.1)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 4, 5, 6, 8, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 3, 7, 9]

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1612433582586/21035888								
Denumirea procedurii de achiziție: "Dezinfectanți (conform specificației atașate)"								
Nr lot.	Cod CPV	Denumirea bunurilor solicitate	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	24455000-8	Dezinfectarea și curățarea instrumentelor medicale (cu excepția opticeleor) (ambalaj 2 litri)	125607 Gigasept Forte AF, 2L	Germania	Schulke&Mayr	1. soluție de lucru (diluant) 2.acțiunea dezinfectantului: bactericidă (EN 137227, EN 14561), fungicidă (EN 13624, EN 14521), tuberculocidă (EN 14348, EN 14563). 3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia 4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului 5. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului 6.cerințe tehnice: - substanță activă Clorura de dimetildioctilamoniu fenoxipropanol acetat alchilguintidină laulilpropilendiamină - produs concentrat lichid - cu inhibitori de coroziune; - ambalaj 2 litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani Expoziția: ≤ 30 min *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă *În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive	1. soluție de lucru (diluant) 2.acțiunea dezinfectantului: bactericidă (EN 137227, EN 14561), fungicidă (EN 13624, EN 14521), tuberculocidă (EN 14348, EN 14563). 3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia 4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului 5. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului 6.cerințe tehnice: - substanță activă 100 g conțin Clorura de dimetildioctilamoniu 10 g fenoxipropanol 15 g acetat alchilguintidină 15.6 g laulilpropilendiamină 9.5 g - produs concentrat lichid - cu inhibitori de coroziune; - ambalaj 2 litri inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani Expoziția: ≤ 30 min Inregistrat la Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale	

3	24455000-8	Sterilizarea/dezinfectarea de grad înalt a dispozitivelor medicale (instrumente chirurgicale) (ambalaj 5 kg)	70000178 Gigasept Pearls	Germania	Schulke&Mayr	1. soluție de lucru (diluant) 2. acțiunea dezinfectantului: bactericidă (EN 13727, EN 14561), fungică (EN 13624, EN 14562), tuberculocidă (EN 14348, EN 14563), virucidă (EN 14476), sporidică (EN 13704). 3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. 4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului. 5. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului. 6. cerințe tehnice: - substanță activă perborat/percarbonat de sodiu tetraacetilendiamin - produs pulvere - cu inhibitori de coroziune; - ambalaj 5 kg inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani Expoziția: ≤ 30 min *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă *În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive	1. soluție de lucru (diluant) 2. acțiunea dezinfectantului: bactericidă (EN 13727, EN 14561), fungică (EN 13624, EN 14562), tuberculocidă (EN 14348, EN 14563), virucidă (EN 14476), sporidică (EN 13704). 3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia 4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului 5. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului 6. cerințe tehnice: - 100 g substanță activă conține perborat/percarbonat de sodiu - 43,0 g tetraacetilendiamin - 22,0 g - produs pulvere - cu inhibitori de coroziune; - ambalaj 1.5 kg sau 6 kg inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani Expoziția: ≤ 30 min Inregistrat la Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale	
6		Dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor (ambalaj 1 litru cu dozator)	116808 Desderman pure -int- 1L	Germania	Schulke&Mayr	1. soluție de lucru (diluant) 2. acțiunea dezinfectantului: bactericidă (EN 12791), virucidă RKI, MRSA/VRE/ESBL EN 13727, H1N1 EN 14476 3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia 4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului 5. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului 6. cerințe tehnice: - substanță activă , etanol 78.2-96% bifenil 01-2 ol....., fără culoare, fără miros, compatibil cu pilea, poalergen; - ambalaj 1 litru cu dozator inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă *În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive	1. soluție de lucru (diluant) 2. acțiunea dezinfectantului: bactericidă (EN 12791), virucidă RKI MRSA/VRE/ESBL EN 13727 H1N1 EN 14476 3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia 4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului 5. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului 6. cerințe tehnice: - 100 g substanță activă conține etanol 96% - 78.2 g bifenil-2 ol - 0,1 g fără culoare, fără miros, compatibil cu pilea, hipoalergen; - ambalaj 1 litru cu dozator inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani este înregistrat la ANSP	

Semnat: _____ Numele, Prenumele: **Pavel DUBALARI** În calitate de: **Specialist achizitii publice, Jurisconsult**

Ofertantul: "**Endo-Chirurgie**" SRL Adresa: **mun. Chisinau, str. Mesterul Manole, nr. 3.**

Specificații de preț (F4.2)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 6, 7, 8, 9, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 3, 4, 5, 10, 11]

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1612433582586/21035888										
Denumirea procedurii de achiziție: "Dezinfectanți (conform specificației atașate)"										
Nr lot.	Cod CPV	Denumirea bunurilor solicitate	Cantitatea	Unitatea de măsură	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare	Clasificație bugetară (IBAN)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1	24455000-8	Dezinfectarea și curățarea instrumentelor medicale (cu excepția opticeleor) (ambalaj 2 litri)	2600	litru (soluție de lucru)	2.05	2.22	5330.00	5772.00		
3	24455000-8	Sterilizarea/dezinfectarea de grad înalt a dispozitivelor medicale (instrumente chirurgicale) (ambalaj 5 kg)	3000	litru (soluție de lucru)	12.13	13.10	36390.00	39300.00		
6	33100000-1	Dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor (ambalaj 1 litru cu dozator)	200	litru	145.00	156.60	29000.00	31320.00		
TOTAL							70720.00	76392.00		

Semnat: _____ Numele, Prenumele: **Pavel DUBALARI** În calitate de: **Specialist achizitii publice, Jurisconsult**

Ofertantul: **"Endo-Chirurgie" SRL** Adresa: **mun. Chisinau, str. Mesterul Manole, nr. 9.**